#### 国際事務局



# 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5 (11) 国際公開番号 WO 95/05788 A61F 2/06, A61M 31/00 A1 (43) 国際公開日 1995年3月2日 (02.03.95)

(21)国際出願番号

PCT/JP93/01171

(22)国際出顧日

1993年8月20日(20.08.93)

(71) 出願人;および

(72) 発明者

井上寛治(INOUE, Kanji)(JP/JP)

〒606 京都府京都市左京区下鶴宮崎町98-13 Kyoto, (JP)

(74) 代理人

赤澤一博 (AKAZAWA, Kazuhiro)

〒604 京都府京都市中京区烏丸通六角上ル鰻園屋町617 六角ビル6F

Kyoto, (JP)

(81) 指定国

JP, US, 欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB.

GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: TRANSPLANTATION INSTRUMENT, METHOD OF BENDING TRANSPLANTATION INSTRUMENT.

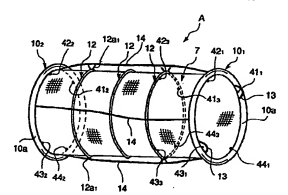
MENTS, AND APPARATUS FOR INTRODUCING BENT TRANSPLANTATION INSTRUMENT INTO CATHETER

(54) 発明の名称

移植用器具、移植用器具の折り曲げ方法、及び、折り曲げた移植用器具のカテーテル内への導入装置

(57) Abstract

A method of bending an artificial blood vessel (A). First, an artificial blood vessel (A) is formed by a pair of mutually separated ring-shaped wire members (10<sub>1</sub>, 10<sub>2</sub>), a tubular outer member (7) connecting the wire members (10<sub>1</sub>, 10<sub>2</sub>) together and consisting of a flexible and tensed sheet, and intermediate ring-shaped



together and consisting of a fixed tensed sheet, and intermediate ring-shaped wire members (12) arranged intermittently between the two ring-shaped wire members (10), 10:2) and fixedly sew or bonded at their outer circumferential portions on or to the outer member (7). When the firon ring-shaped wire member (7). When the firon ring-shaped wire member (10) is drawn forward at the portions thereof which correspond to diamentically opposite divisional points (41, 431) thereon while restricting the forward movement, which occurs in conjuction with this drawing operation, of the portions of the front wire member (10), which captering surface (18d) of a finnal type cylinder (18b, this allowing the front ring-shaped wire member (10) to be bent wavily so that the portions of the divisional points (41, 431) extend forward so as to form summitt of mountains with the portions of the intermediate points (421, 441) forming the bottoms of ravines. When the portions of the divisional points (41, 431) are bent wavily with the same phase as that of the front ring-shaped wire member (10) are bent wavily with the same phase as that of the front ring-shaped wire member (10) owing to the restricting effect of the tapering surface (18d) and projections (18c). As a result, the artificial blood vessel as a whole is folded into small segments.

人工血管Aを折り曲げるための方法である。先ず、人工血管Aを、互いに分割された一対のリング状線材部101、102と、それらのリング状線材部101、102の間を連結するフレキシブルで且つ張りのあるシートにより形成した筒状の表装材7と、両リング状線材部101、102の間に間欠的に配置されその外周を縫着や接着等により表装材7に固着させてなる中間リング状線材部12とによって構成しておく。

そして、前リング状線材部101の円周を2等分しその分割点411、431を前方に向かって引っ張ると同時に、各分割点411、431の間の中間点421、441の前方への連動した動きをロート状筒18のテーパ面18dに突設した突起18cによって制限し、これによりその前リング状線材部101を、前方に放伏に折り曲げ、さらに放伏に折り曲が、431が谷形の底となるように放伏に折り曲げ、431が谷形の底となるように放伏に折り曲げ、431が谷形の底となるように放伏に折り曲げ、431を前りング状線材部101の分割点411、431を前りング状線材部102を前リング状線材部101とで、テーパは線材部101とで、テーパは線材部101とでが状線材部102を前リング状線材部101とでの結果、人工血管A全体を小さく折り畳む。

情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AMTUBEFG JRYAFGHIMNZE	アオオバベブグベブベカ中コスコカ中チドルースパギーガンジルグアゴストルースパギーガンジルグアゴストルーンフリラス ア シ リ ジン 共 アリラス ア タ カ ポ 和 ア リージン 共 和 ア 国 エ ア 国国 ル 国国 ル 国国 ル 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日	DKES デエスフラガーション・ドーシー ーニンラス ーニンラス ーニンラス マトインンンリジアシガルリー アイスマーデボギルニリシー マトインンソリジアシガルリー アイタボギルニリンイタ本ニル解検ザ アイター アイター アイター アイター アイタボール アイター アイター アイター アイター アイター アイター アイター アイター	LI LU	PROUDEIKNZDGJTAUUUUV	ボルロススススセスチトタトウウ米ウヴィンスススセスチトターウウツボルデーギュラン ボールーシーウロロネワャージリクガ国ズィルーシーウロロネワャージリクガ国ズィットマテン ドンド ターナ ステンド ステーク ススススセスチトタトウウ米ウヴィンスススセスチトタトウウ米ウヴィック は 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
-----------------------	--	--	---	----------------------	---

1

# 明細書

移植用器具、移植用器具の折り曲げ方法、及び、折り 曲げた移植用器具のカテーテル内への導入装置

# 5 技術分野

本発明は、医療機器分野に属する移植用器具(本明細書及び請求の範囲において、弾性復元力を有する折り曲げ自在な人体の器官に挿入する器具を「移植用器具」と略称する。)、移植用器具の折り曲げ方法、及び、折り曲げた移植用器具のカテーテル内への導入装置に関するものである。

# 背景技術

- 移植用器具として、例えば人工血管がある。現在、例 えば、大動脈瘤の治療に当たっては、人工血管を移植す ることにより行われているのが現状である。つまり、手 術により大動脈瘤に侵されている血管部分を切断除去し、 この切断除去した部分に人工血管を縫合等の手術により 接続して移植を行っていた。
- 20 ところで、大動脈瘤の治療に当たり、上記のように手術により人工血管を移植する方法は危険率が高いという問題がある。特に破裂に対する緊急手術は、その救命率が落ちるものであり、また、解離性動脈瘤は手術が難しくて死亡率が高いという問題がある。
- 25 そこで、手術をすることなく治療を行うために、カテ

ーテル内に人工血管等の器具を折り畳んだ状態で入れて 血管の患部やあるいはその他の人体の器官の狭窄部等の 目的位置に運び、その位置で放出することで器具を確実 に復元させて移植する手法が考えられている。

- 5 しかして、この器具は一対のリング状線材部の間を連 結線材部を主体とするフレームを介して連結した構成か らなるものであり、器具後端の後リング状線材部を押圧 してカテーテル内に導入し更に人体の目的とする器官に まで移送するものである。このため、後リング状線材部 10 に加えられる押付力を前リング状線材部に伝達して器具 全体を運搬する必要があり、前記フレームを必須の構成 要件とするほか、その素材に金属製の比較的頑強なもの を用いることが不可欠になる。ところが、このようなフ レームを用いると、リング状線材部とフレームが干渉を 起こしてリング状線材部の折り曲げ動作が妨害され易く、 15 規則正しい波状に折り曲げることが難しくなるという問 題がある。また、このようにリング状線材部の折り曲げ 動作に支障があると、器具全体を小さく折り畳むことも 困難になる。
- 20 一方、リング状線材部を比較的強い力で圧潰してカテーテル内に小さく折り畳んで挿入するとき、リング状線材部には弾性限度があるため、無理に力づくで折り曲げるとその弾性限度を越えてリング状線材部が塑性変形を起こし、目的箇所で放出しても適正な形状に復元しなく25 なる可能性がある。また、塑性変形で生じたひずみがカ

テーテル内を移動するときに引っ掛かりの原因になり、 これがため摺動抵抗が大きく、目的位置にまで運ぶこと が困難あるいは不可能となる場合も考えられる。

さらに、フレームを用いた器具は、人体の器官に適切 5 な形状で移植するときの妨げになり易い問題がある。特 に、人体の器官の屈曲した部位に器具を配設する場合等 には、フレームの各部が干渉して偏平に変形する恐れが あり、せっかく移植しても器具本来の機能を発揮できな い場合がある。その上、従来のフレームは、両端のリン

- 10 グ状線材部の線材がむきだしのまま用いられているため、 線材により器官の内壁を引っ掻いて傷つける恐れがあり、 また器官の内壁に対する密着度が低いために人工血管と して用いた場合に両端から血液の漏れも生じ易い。
- さらにまた、折り曲げた器具をカテーテル内に導入するに際して、カテーテルは予めその先端が人体の血管に挿入されるから、そのカテーテルの対外に引き出された開口端に逆止弁を設けたとしても、器具を導入する際に経過的にその逆止弁を押し開かなければならない。そのため、かかる開口端より多量の出血を伴い、出血を防止なる。するための何らかの措置が望まれている。

本発明は、このような実状に鑑みてなされたものであって、ノンフレーム形の器具を開発し、この器具に基づいて叙述した課題をことごとく解決することを目的としている。

# 発明の開示

本発明に係る移植用器具の折り曲げ方法は、器具を、 互いに分割された一対のリング状線材部と、それらのリ ング状線材部の間を連結するフレキシブルで且つ張りの あるシートにより形成した筒状の表装材と、両リング状 線材部の間に間欠的に配置されその外周を縫着や接着等 により前記表装材に固着されてなる中間リング状線材部 とによって構成しておき、前側のリング状線材部の円周 上を複数等分し各分割点を前方に向かって引っ張ると同 10 時に、各分割点の間の中間点の前方への連動した動きを テーパ面に沿って制限し、これによりその前リング状線 材部を、前方に向かって分割点が山形の頂となり中間点 が谷形の底となるように波状に折り曲げ、さらに前側の リング状線材部の分割点を前方に向かって牽引すること 15 で、テーパ面に沿った制限作用により中間リング状線材 部および後リング状線材部を前記前リング状線材部と同 一位相の波状に折り曲げることを特徴とする。

この場合、前リング状線材部の分割点にループ状の引っ掛け部を形成しておき、この引っ掛け部に前引っ張り 用紐を挿通して前方に引っ張るようにしてもよい。特に、複数の引っ掛け部に共通の前引っ張り用紐を挿通して引っ張ることで、前リング状線材部の分割点同士を互いに引き寄せることが効果的である。また、内面が前方に向かって縮径したテーパ面をなす案内筒を用い、その案内 25 筒に器具を挿通させつつ前リング状線材部の分割点を前

20

方に引っ張ることで、各リング状線材部の分割点同士および中間点同士を互いに近付けるようにしてもよい。特に、案内筒のテーパ面に弾性変形可能な突起を形成しておき、その突起に各リング状線材部の中間点を係接させることで、中間点の前方への連動した動きを突起によって制限しつつ該中間点同士を近接する方向に付勢することが効果的である。さらに、リング状線材部の外周に沿って柔軟性を有した保護部材を周回配置してもよい。

一方、本発明に係る移植用器具は、折り曲げ自在な弾性を有するリング状線材部を互いに分割された位置に一対に配設し、それらのリング状線材部の間をフレキシブルで且つ張りのあるシートにより形成した筒状の表装材のみによって連結するとともに、両リング状線材部の間に中間リング状線材部を配置し、その中間リング状線材部を配置し、その中間リング状線材部を配置し、その中間リング状線材に固着させてなることを特徴とする。

フレキシブルで且つ張りのあるシートとしては、器具の軸心方向に伸びる縦糸と器具の円周方向に伸びる横糸とを編み込み、その縦糸に保形性を有したポリエステル製のモノフィラメントを使用し、横糸に防水性を有したポリエステル製のマルチフィラメントを使用したもの等が挙げられる。

表装材のシートは、蛇腹状に成形してもよい。特に、 両端のリング状線材部の間を、蛇腹が一定の限度を越え 25 て伸長することを防止するための規制紐で橋絡しておく ことが効果的である。また、両端のリング状線材部の外 周に沿って柔軟性を有した保護部材を周回配置したもの であってもよい。さらに、少なくとも一部のリング状線 材部の外周に、人体の器官に付き刺さり植設される針状 体を突設してもよい。その針状体は、線材をリング状に 湾曲させて両端部近傍を交叉させ、その交叉部を固着す ることにより交叉部から端部までの部分に形成すること が有効である。

さらにまた、本発明に係る折り曲げた移植用器具をカテーテル内に導入するための装置は、カテーテルの挿入端に形成され開口端を可撓性を有する逆止弁により閉塞された装着部と、この装着部に対して着脱自在であり装着時に先端部を前記カテーテル内に連通させるとともに開口端を可撓性を有する逆止弁により閉塞されたカートリッジとを具備してなり、カートリッジの逆止弁を押し開いて移植用器具を該カートリッジ内に収容し、その逆止弁をほぼ閉塞した状態で先端部を装着部の逆止弁を押し開いてカテーテル内に挿入することを特徴とする。

この場合に、カテーテルの装着部の内径をカテーテル 20 の挿入端の内径よりも大きくしておき、カートリッジを装着した状態で該カートリッジの先端部の内径をカテーテルの装着部の内径を通過して該カテーテルの挿入端の内径に滑らかに連続させ得るようにしてもよい。

本発明の折り曲げ方法によると、折り曲げ操作を簡単 25 かつ適切に行い得るものとなる。すなわち、前リング状

線材部に単に無方向性の外力を加えただけでは、該リン グ状線材部をカテーテル内に入る程度にまで小さく折り 曲げて畳む事は難しい。しかし、前リング状線材部の円 周上の複数等分された各分割点を前方に向かって引っ張 り、そのとき各分割点の間の中間点の前方への連動した 動きをテーパ面に沿って制限すれば、中間点を足場にし て前リング状線材部を分割点が山形の頂となり中間点が 谷形の底となるように波形に撓ませることができる。ま た、前リング状線材部が撓んだ後は、さらに前リング状 -10 線材部の分割点を前方に牽引することで、その牽引力を 張りのある表装材を介して中間リング状線材部および後 リング状線材部に伝え、同時に中間リング状線材部およ び後リング状線材部をテーパ面に沿って制限することで、 それらのリング状線材部をも前記前リング状線材部と同 15 一位相の波状に折り曲げることができる。そのため、器 具全体を無理なく小さく折り畳むことが可能になる。

その際に特に言及すべきことは、本発明の折り曲げ方法が、器具両端のリング状線材部の間をフレキシブルで且つ張りのあるシートにより形成した筒状の表装材のみによって連結しておき、前リング状線材部を前方に向かって牽引するようにしている点にある。すなわち、器具の後端を押圧して人体の器官に挿入していく従来手法では後方に加えられる押し付け力を前方に伝えるために連結線材部を主体とする比較的頑強なフレームの存在が不可欠であったが、本発明は前リング状線材部を前方に向

かって牽引する事を前提としたため、フレームを省いても挿入の容易性を確保する事ができる。そして、表装材はリング状線材部の折り曲げ動作に追従して任意形状に変形するので、フレームを用いた場合のようにリング状線材部と干渉を起こしてその折り曲げ動作を妨害するということがない。したがって、本発明の折り曲げ方法によると、各リング状線材部を規則正しい波状に折り曲げることができ、器具全体を無理なく小さく折り畳むことが可能になる。

10 このような折り曲げ操作は、前リング状線材部の分割点にループ状の引っ掛け部を形成し、この引っ掛け部に前引っ張り用紐を挿通して前方に引っ張ることで容易に行うことができる。特に、複数の引っ掛け部に共通の前引っ張り用紐を挿通した場合には、分割点同士が引き寄せられるので、引っ張り力をより有効に折り畳み力に変換することができる。

折り曲げ操作の際に、内面が前方に向かって縮径する 案内筒を用いれば、その案内筒に器具を次第に深く挿通 させるにつれて、各リング状線材部の分割点同士および 中間点同士を近接する方向に絞り込み、その結果、器具 全体を小さく折り畳むことができる。その際に、案内筒 の内面に中間点に係接する弾性変形可能な突起を形成し ておけば、その突起からの弾性反力で中間点同士が積極 的に近付く方向に付勢されるとともに、リング状線材部 と案内筒の間に隙間が形成されるため、両者が密着状態 になって摺動抵抗を増し器具が抜き差しならない事態に 陥る事も有効に防止することができる。

また、リング状線材部の外間に柔軟性を有した保護部材を周回配置したものにおいては、折り曲げ操作できるがなり、近にないが弾性限度を越えて新聞いた場合によった状線材が弾性限度をが発生であるが弾性限度をがあるが弾性である。のでは、カテーを移動ができまれる。のででは、分割点を関するに対がない。ののででは、分割がでは、分割がでは、からののででは、からのででは、からのででは、からのででは、からのででは、カテーテル内におけるようなない。ででは、からのででは、カテーテル内におけるが、ののででは、カテーテル内におけるが、ののででは、カテーテル内におけるが、ののででは、カテーテル内におけるがでは、カテーテル内におけるがでは、カテーテル内におけるがでは、カテーテル内におけるがでは、カテーテル内におけるがでは、カテーテル内におけるがでは、カテーテル内におけるがでは、から過ごを確保した状態で規則正しい波状にして小さいでは、可能になる。

さらに、前述したごとくフレームを省いて構成される 器具は、器具自体として見ても人工血管等としての適正 な機能が担保される。すなわち、本発明の器具は、表装 材自体に張りを付与するとともに、その表装材の両端及 び適宜箇所をリング状線材部および中間リング状線材部 によって支持するようにしている。そのため、器具全体 が圧潰状態から解放されて各リング状線材部がリング形 25 状に弾性復元しようとするとき、各リング状線材部に従 動して表装材も元の適正な筒状に形状復帰せしめられる ものとなる。その上、フレームを有している従来の器具 は人体の器官内の屈曲した部位に配設されるときに各部 が干渉して偏平に変形する恐れがあるが、フレームを省 いた本発明の器具は変形自在であるため、人体の器官の 様々な形状に無理なく適合し得るものとなる。

シートを、縦糸と横糸とを編み込んだものとし、その 縦糸にポリエステル製のモノフィラメントを使用し、横 糸にポリエステル製のマルチフィラメントを使用すれば、 310 器具全体がフレキシブルになるとともに、縦糸によって 表装材に軸方向の張りと保形性が与えられ、横糸によっ て表装材の目が緻密化され防水性が高められることにな る。

- 特に表装材のシートを蛇腹状に成形しておくと、器具 2 全体が一層無理なく屈曲するため、器官内への器具の移 植状態がより良好なものとなる。表装材のシートを蛇腹 状にする場合には、リング状線材部の間を規制紐で橋絡 しておくことで、シートが伸びきって蛇腹が平坦化する 事態を防ぐことができる。
- 20 器具において両端のリング状線材部に柔軟性を有した 保護部材を周回配置しておくと、前述したように折り曲 げ操作時のリング状線材部の塑性変形を防止できる効果 のほかに、それらのリング状線材部が人体の器官に直接 接触して内壁を傷つける事態も防止することができる。
- 25 また、この保護部材を、移植用器具の両端を人体の器官

の内壁に密着させるためのシール材としても機能させる ことができるので、人工血管を移植する場合等に両端か らの血液の漏れを効果的に防ぐことができる。

さらに、リング状線材部に針状体を突設しておくと、 5 その針状体が器官の内壁に突き刺さり植設されることで 器具全体が固定される。そのため、器官内に器具を移植 した後、該器具が位置ずれを起こし、ひいては血管内を 下流へ流される事態を有効に防止することができる。そ の針状体の製作にあたって、線材の両端近傍部を交叉さ 10 せその交叉部を紐等で縛るようにすると、リング状線材 部に溶接の困難な素材を用いても簡単に針状体を形成す ることができ、長期に亘ってその信頼性も担保すること ができる。

一方、本発明に係るカテーテル内への導入装置を用いると、カテーテル内への導入を円滑に行うことが可能になる。すなわち、移植用器具をカートリッジ内に逆止弁を押し開きながら挿入して略完全に収容される位置まで前進させ、それと相前後して、カートリッジを予めカテーテルの挿入端に形成した装着部に装着しておき、その大態で器具を更に前進させ、装着部を介してカテーテル内に導入する。この場合、装着部の弁が開かれるときに、カートリッジの弁が閉塞しているため、血管内の血液がカートリッジがら体外に出血する事態が確実に防止される。しかも、カテーテルに直接器具を挿入しようとする

とカテーテルや器具の可撓性ゆえにスムーズな挿入が容 易ではなく、その押圧力によりカテーテルを折り曲げて しまい、挿入系路を閉塞したりカテーテル自体を脆弱に する等の不都合を生じ易いが、器具を装着部およびカー トリッジを介してカテーテルに挿入するようにすれば、 それらの装着部やカートリッジを比較的堅牢で把持し易 い形にしてカテーテルが折れ曲がる等の不具合を無くし、 器具を無理なくスムーズにカテーテル内に導入すること ができる。その際に、カテーテルの装着部の内径をカテ 10 ーテルの内径よりも大きくしておき、カートリッジを装 着した状態で該カートリッジの先端部の内径をカテーテ ルの挿入端の内径に滑らかに連続させれば、移植用器具 が装着部で経過的に膨脹してつっかえる等といった事態 の発生を防ぎ、器具をカテーテルの奥部に直接導入する 15 ことができる。

### 図面の簡単な説明

第1図は、本発明の一実施例で用いる人工血管を示す 斜視図である。第2図は、同実施例の人工血管の部分縦 20 断面図である。第3図は、同実施例で用いる人工血管移 送装置を示す斜視図である。第4図は、同実施例で用い る人工血管導入装置を示す斜視図である。第5図は、第 4図における装着部の部分拡大縦断面図である。第6図 は第4図におけるカートリッジの部分拡大縦断面図であ 25 る。第7図は、同実施例で人工血管を人工血管移送装置

25

の外周に遊嵌した状態を示す斜視図である。第8図は、 同実施例で人工血管を人工血管移送装置に保持させる手 順を示す斜視図である。第9図は、同実施例で人工血管 を人工血管移送装置に保持させる手順を示す斜視図であ る。第10図は、同実施例で人工血管を人工血管移送装 置に保持させた状態を示す部分拡大斜視図である。第1 1図は、同実施例で人工血管をカテーテル内に導入する 手順を示す斜視図である。第12図は、同実施例で人工 血管をカテーテル内に導入する手順を示す斜視図である。 第13図は、同実施例で人工血管を人工血管導入装置を 用いてカテーテル内に導入する手順を示す斜視図である。 第14図は、同実施例で人工血管の前リング状線材部が 折れ曲がる順序を示す説明図である。第15図は、同実 施例で人工血管の前リング状線材部が折れ曲がる順序を 示す説明図である。第16図は、同実施例で人工血管の 前リング状線材部が折れ曲がる順序を示す説明図である。 第17図は、同実施例で人工血管の前リング状線材部が ロート状筒内で折れ曲がっていく様子を示す説明図であ る。第18図は、同実施例で人工血管の中間リング状線 20 材部および後リング状線材部が折れ曲がる手順を示す説 明図である。第19図は、同実施例で人工血管が折れ曲 がった状態を示す説明図である。第20図は、同実施例 で人工血管をカートリッジ内に挿入する手順を示す説明 図である。第21図は、同実施例で人工血管をカートリ

ッジ内に挿入した状態を示す図である。第22図は、同

実施例で人工血管をカートリッジから装着部に移送する 手順を示す説明図である。第23図は、同実施例で人工 血管を患部にまで移送した状態を示す断面図である。第 24図は、同実施例で人工血管を患部において血管内に 放出する手順を示す説明図である。第25図は、同実施 例で人工血管を患部において血管内に放出する手順を示 す説明図である。第26図は、同実施例で人工血管を患 部において血管内に放出した状態を示す断面図である。 第27図は、同実施例で人工血管を更にバルーンカテー 10 テルによって膨脹させる手順を示す説明図である。第2 8 図は、本発明の他の実施例を示す原理図である。第 2 9 図は、本発明の更に他の実施例を示す原理図である。 第30図は本発明の上記以外の実施例を示す第12図に 対応した斜視図である。第31図は同実施例の要部拡大 斜視図である。第32図は第31図における2-2線拡 大断面図である。第33図は同実施例の変形例を示す第 31図に対応した斜視図である。

発明を実施するための最良の形態

25

20 以下、本発明を、添付図面に示す実施例に基づいて詳述する。

この折り曲げ方法が適用される移植用器具たる人工血管 A は、第1図に示すように、表装材7と、リング状線材部101、102と、中間リング状線材部12とから構成されている。

25

表装材7は、第2図に示すように、フレキシブルで且 つ張りのあるシートをジャバラ状の筒に成形してなるもので、内径が配設先の血管の正常な流路断面積に略対応 させられている。この表装材7のシートは、例えば人工 血管Aの軸心方向に伸びる縦糸と人工血管Aの円周方向に伸びる横糸とを編み込んだものであり、その縦糸にポリエステル製のモノフィラメント(15デニール程度のもの)を使用し、横糸に超極細線をより合わせたマルチフィラメント(50デニール程度のもの)を使用している。また、その表装材7には、必要に応じて血液の漏洩を防止するための防水用のコーティング(コラーゲンやアルブミン等)が施されている。

リング状線材部101、102 は、軸方向に互いに分割して対面配置されてなるもので、内径が前記表装材7の内径に略対応させられており、第2図に示すように表装材7の一端または他端にそれぞれ縫着や接着等により固着されている。また、これらのリング状線材部101、102には、外縁に沿って保護部材である環状のモール材10aが周回配置され、その適宜箇所が縫着や接着等により該リング状線材部101、102に密接に固着されている。

中間リング状線材部12は、第1図および第2図に示すように、1本又は2本のリング状線材12aを布等の保護膜12bにより被包した構成からなるもので、表装材7の外周において両リング状線材部101、102間

を長手方向に等分割する位置に配置され、その円周上の 適宜箇所を縫着や接着等により表装材7に固着されてい る。そして、前述した両端のリング状線材部101、1 02 とともにこれらの中間リング状線材部12によって も表装材7全体に筒状の保形力を付与している。また、 これらの中間リング状線材部12のうちリング状線材1 2 a を一対に被包してなるものにおいては、その円周上 の2箇所に人体の器官に突き刺さり植設される針状体1 2 a 1 がそれぞれ形成してある。具体的には、これらの 中間リング状線材部12の線材12aは、リング状線材 101、102とともに、チタンニッケル合金針等が使 用されており、この種の素材は、弾性復元力に優れるが 溶接が難しいという難点を有している。そこで、このよ うな事情に鑑みて線材12aをリング状に湾曲させて両 15 端近傍部を交叉させ、その交叉部を紐等で縛って固着す るとともに、その交叉部から端部までの部分を折り曲げ ることにより前記針状体12aょを形成している。そし、 て、それらの針状体12aiを180。反転させて配置 し、線材12aの束の外面を保護膜12bで被包した後、 前記針状体12aュをその保護膜12bを貫通して外部

ここにおいて、第1図に示すように、先にカテーテル 8内に導入される前側のリング状線材部10」の円周上 を2等分して各点を本発明の分割点41」、43」とし 5 て定めるとともに、両分割点41」、43」の間に本発

に表出させている。

明の中間点421、441を定める。また、後側のリング状線材部102上の同一位相位置にも分割点対応部412、432 および中間点対応部422、442を定め、さらに中間リング状線材部12上の同一位相位置にも分割点対応部413、433 および中間点対応部423、443を定める。そして、第1図に示すように、その前リング状線材部101の分割点411、431に中心が来るようにして糸などによりループ状の引っ掛け部13を一対に形成しておく。なお、両リング状線材部101、10102間には、人工血管A全体が軸方向に必要以上に伸

長することを防止するための規制紐14が架橋してある。 しかして、上記の構成からなる人工血管Aを人体の目 的器官に移植するためには、人工血管Aをカテーテル8 内に沿って人体の目的器官にまで移送するための人工血 管移送装置B(第3図参照)と、カテーテル8内に人工 血管Aを導入するための本発明に係る人工血管導入装置

人工血管移送装置Bは、第3図に示すように、金属製であって変形性を有し先端にガイド用のコイルスプリング20 グ2aが連設されたチューブ2と、このチューブ2の前端部付近に設けた側面窓部1と、その側面窓部1の近傍に両端部を固着し中間にループ4aを形成した一対の紐4と、チューブ2内に移動自在に挿入されるワイヤー3とで構成してある。

C(第4図参照)とが用いられる。

25 人工血管導入装置 C は、第4図に示すように、カテー

WO 95/05788 PCT/JP93/01171

テル8の挿入端8aに一体に連設された装着部5と、こ の装着部5に対して着脱自在なカートリッジ6とを具備 してなる。装着部与は、第4図および第5図に示すよう に、内周に雌ねじを刻設された第1、第2の環状部材5 1、52と、両端に前記両雌ねじに螺合する雄ねじを突 設されそれらの環状部材51、52の間を連結する第3 の環状部材53と、前記第1の環状部材51の内周をカ テーテル8の挿入端8aの内周に液密に接続するストロ 一部材54とを具備してなる。第2の環状部材52の内 10 周には、その開口端を閉塞する弾性膜製の逆止弁55が 装着されている。また、カートリッジ6も略同様の構成 からなるもので、第4図および第6図に示すように、内 周に雌ねじを刻設された第1、第2の環状部材61、6 2と、両端に前記両雌ねじに螺合する雄ねじを突設され それらの環状部材61、62の間を連結する第3の環状 部材63と、前記第1の環状部材61から挿入方向に突 設されるストロー部材64とを具備してなる。第2の環 状部材62の内周には、その開口端を閉塞する弾性膜製 の逆止弁65が装着されている。

そして、第4図に示すように、このカートリッジ6のストロー部材64の先端6aを前記カテーテル8の挿入端8aに連設した装着部5に後端5a側から着脱自在に嵌め込んで接続することができるようにしている。すなわち、第4図~第6図に示すように、装着部5側のストロー部材54の内径d1はカートリッジ6側のストロー

10

部材64の内径d2よりも若干大径なものにしてあり、 且つ、カートリッジ6のストロー部材64の先端表は的 の長さL2は装着部5全体の長さL1と略等しい最高に 設定してある。また、カートリッジ6の内径d2とカテーテル8の挿入端8aの内径d3とカテーテル8の挿入はりり6を装着が ストロー部材54の内周に挿入され、その先端6aの内径d2をカテーテル8の挿入され、その先端6aのかいる。なお、前記逆止弁5なけれる。なお、前記逆止弁5なけれる。なお、前記逆止弁5なけれる。なお、前記が明塞しているものである。 65は弾性膜製のものであって、図示しないれまる。れており、通常はこの孔が閉塞しているものである。

また、人工血管Aの折り曲げを補助するものとして、 第4図に示すような案内筒たるロート状筒18が用意さ 15 れている。このロート状筒18は、後端部が筒状の人工 血管Aを挿入するための大径入口18aをなし、この大 · 径入口18a側から次第に径が絞られて前端部に小径な 筒状接続部18bが形成されたもので、内面がテーパ面 18 dをなしている。そして、このロート状筒18の前 20 端側の接続部18bをカートリッジ6の後端部6bに着 脱自在に嵌め込んで接続することができるようにしてい る。なお、このロート状筒18のテーパ面18dにおけ る特定の母線(直線が移動する事によって筒を形成する ときのその直線)上には、後端部から前端部に向けて間 25 欠的に弾性変形可能な突起18 c が突設してある。この

突起18 c は、ロート状筒18内のテーパ面18 d に沿って人工血管 A が通過するとき、その人工血管 A に押圧されて弾性変形し、その弾性反力を人工血管 A に付与して該人工血管 A を収縮させる役割をなすものである。

- 5 この突起18cを簡単に形成するために、第4図に示すように、ロート状筒18のテーパ面18dの複数箇所に各一対の孔18eを穿孔しておき、針金18fを一方の孔18eより挿入し他方の孔18eから引き出してテーパ面18dの内側にループ状の突起18cを起立させ、その針金18fの適宜箇所を紐18gで縛っている。
  - 次に、上記のように構成される人工血管移送装置 B および人工血管導入装置 C を用いて、人工血管 A を折り曲げ、人体の器官の一部である血管 9 の目的位置(患部 2 6)に移植する手順について説明する。
- 15 先ず、人工血管 A を第7図のようにチューブ 2 に外嵌し、その状態で第8図のように一対の紐4を人工血管 A の引っ掛け部13に通し、これらの紐4のループ4aを重合させる。次に、第9図のように一旦側面窓部1から出したワイヤー3にそのループ4aの重合部分を引っ掛け、さらに第10図のように再びワイヤー3を側面窓イヤー3を10回のように押し込んでチューブ2及びワイトー3に紐4を介して人工血管 A を保持させる。そして、この人工血管 A を第4図に示したカートリッジ6内にロート状筒18を用いて挿入する。具体的には、第11図に示すように、人工血管 A の前リング状線材部101の

分割点411、431に形成した引っ掛け部13に共通 の前引っ張り用紐20を通した状態で、中間点421、 44』を前述したロート状筒18の母線上に位置づける。 この段階で、必要であれば第12図に示すバルーンカテ 5 ーテル23を用いる。このバルーンカテーテル23は、 パイプ部23aと、このパイプ部23aの先端に形成さ れたバルーン部23bと、前記パイプ部23aの基端側 に設けられ該パイプ部23a内を通じて前記バルーン部 23 b に空気等を導出入するための給排口23 c とから 10 なっている。そして、そのパイプ部23a内に前記人工 血管移送装置Bのチューブ2を遊嵌している。すなわち、 人工血管移送装置Bはその基端側をバルーンカテーテル 23の基端から外部に引き出してあるとともに、先端側 を前記バルーンカテーテル23のバルーン部23bを貫 15 通して外部に延出させてあり、その貫通部が気密に封着 されている。パイプ部23aの基端と人工血管移送装置 Bのチューブ2との間は締め付け具24において着脱自 在とされ、締め付け具24を締め付けたときにバルーン カテーテル23と人工血管移送装置Bのチューブ2とを 20連結して長手方向に一体移動可能とし、締め付け具24 の締め付けを解除したときにバルーンカテーテル23を 人工血管移送装置Bのチューブ2に対して長手方向に相 対移動させ得るようになっている。そして、このバルー ンカテーテル23を、先端がチューブ2に遊嵌した人工 25 血管Aの後端から略2~3cm離れた位置に位置させ、こ

の状態でバルーンカテーテル23の締め付け具24を締め付けてバルーンカテーテル23をチューブ2と一体に動くようにセットする。

一方、上記と前後して、第13図に示すようにロート が筒18をカートリッジ6に装着しておく。装着に際 で、ロート状筒18の接続部18bをカートリッジ6の 環状部材62内に挿入すると、その環状部材62に内設 してある弾性膜である逆止弁65がロート状筒18の接 続部18bによって押し開かれ、接続部18bはそのカ ートリッジ6のストロー部64内に若干入り込んだ位置 に配設される。そして、ロート状筒18の後端部18a より前引っ張り用紐20を挿入してカートリッジ6の先 端のストロー部64から前方に導出するとともに、チューブ2を一定程度ロート状筒18内に挿入する。この状 15 態で前引っ張り用紐20を前方に引き、人工血管Aをロート状筒18の大径な入口18aから該ロート状筒18 内に導入する。

引かれるため中間点421、441が突起18cに制限 されて後方に位置することになり、且つそれらの中間点 421、441同士が突起18cの弾性反力によって互 いに近付く方向に付勢され、第16図のように偏平に潰 されていく。つまり、前リング状線材部101は第14 図の状態から、第15図の状態に変形し、更に、第16 図の状態に変形して、引っ掛け部13部分である分割点 411、431が前向きの山形の頂となり、中間点42 1、441が前向きの谷形の底となって、前リング状線 材部10」が全体として規則正しい波状に折り曲げられ 10 るものとなる。すなわち、第17図に示すように、前リ ング状線材部10」は次第に折り畳まれながらロート状 筒18内を通過することになる。また、表装材7には張 りが付与してあるので、前引っ張り用紐20を前方へ引 くと、第18図に示すように、その表装材7を介して中 15 間リング状線材部12の分割点対応部413、433お よび後リング状線材部102の分割点対応部412、4 32.にも引っ張り力が伝達される。このとき、中間リン グ状線材部12の中間点対応部423、443および後 20 リング状線材部102の中間点対応部422、442は やはりテーパ面18dの母線上を通過することによって 突起18cによる制限を受けるので、結果的にこれらの 中間リング状線材部12および後リング状線材部102 も、第19図に示すように、前方に向かって分割点対応 25 部413、433、412、432が山形の頂となり中

25

間点対応部423、443、422、442が谷形の底となって、前リング状線材部101と同一位相の波状に折り曲げられるものとなる。なお、上記の折り曲げ過程において、両リング状線材部101、102の外縁に周設しているモール材10aも追従して波状に折り曲げられることになる。また、針状体12a1は上述した作り方のために人工血管Aを折り曲げた際には必ず前端側または後端側に向かって押し倒された状態にされる。

このようにして、接続部18b内に挿入された人工血管 A は、更に前引っ張り用紐20を引くことによって、第20図に示すようにカートリッジ6のストロー部材64内に導入される。この状態で、前引っ張り用紐20を、、結び目を外して一端を引くことにより引っ掛け部13から引き抜くとともに、ロート状筒18をカートリッジ6の後端部6bから抜き取る。かくして、人工血管 A は第21図に示すようにカートリッジ6のストロー部材64内に格納され、そのカートリッジ6の後端部6bからは逆止弁65を僅かに押し開いてチューブ2を内設したバルーンカテーテル23のパイプ部23aのみが外部に20 導出された状態になる。

一方、カテーテル8を第22図に示すようにあらかじめ例えば足の付け根Fの股動脈に穿刺して、その先端部を第23図に示すように大動脈瘤等の血管9の患部26にまで送り込んでおく。この場合、カテーテル8の先端部を目的部位である患部26を若干通過した部位に位置

させるように差し込む。また、カテーテル8の挿入端8 a 側に連設した装着部5は、第22図のように体外に露 出させた状態にしておく。次に、人工血管Aを装入した カートリッジ6を装着部5にその後端部5aの逆止弁5 5を押し開いて差込むと、第22図に示すように、カー トリッジ6のストロー部材64の先端6aがカテーテル 8の挿入端8aの内周に滑らかに連続する位置に配設さ れる。この状態で、バルーンカテーテル23のパイプ部 23aを把持してカテーテル8に対するバルーンカテー 10 テル23の送り操作を開始し、該カテーテル8内に次第 に深く挿入してゆく。チューブ2は締め付け具24を介 してバルーンカテーテル23に連結されており、人工血 管Aはかかるチューブ2に保持されているため、バルー ンカテーテル23の移動に伴って人工血管Aが次第に体 内の深い位置に移送される。そして、最終的にチューブ 2の先端が第23図のようにカテーテル8の先端に位置 したところでバルーンカテーテル23の送り操作を停止 する。このとき、人工血管 A は目的位置たる患部 26 に 位置させられる。ここで、バルーンカテーテル23とワ 20 イヤー3を挿入したチューブ2とをその位置に残したま まで、第24図のようにカテーテル8を引き抜いていく。 と、カテーテル8内に折り畳まれて挿入されていた人工 血管 A はその前端部から開きながら第24図→第25図 →第26図の順序で患部26周辺の血管9内に放出され

る。放出された人工血管Aは筒状に復元して血管9の内

壁に圧接する。次に、第12図に示した締め付け具24 の締め付けを解除してバルーンカテーテル23とチュー ブ2との結合を解除し、チューブ2をその位置に保った ままバルーンカテーテル23をチューブ2に沿って人工 血管A内に押し進め、その先端を第27図に示すように 人工血管Aの先端に至るまで進める。ここで、バルーン カテーテル23の給排口23cより空気等を導入してバ ループ23bを同図に一点鎖線に示すように膨脹させ、 人工血管Aを完全に復元させて血管9内壁に固定する。 10 このとき、針状体12aょが血管9の内壁に突き刺さり、 植設される。このようにして人工血管Aの固定が終わる と、給排口23cより空気等を導出してバルーンカテー テル23のバルーン部23bを収縮させ、パイプ部23 aを後退させて人工血管Aより抜取る。そして、人工血 15 管Aが血管9の内壁に固定されたことを確認した後、チ ューブ2に対してワイヤ3を引くことにより、ワイヤー 3の先端が第8図に示したようにチューブ2の側面窓部 1よりも後退した時に側面窓部1部分でワイヤー3に巻 いていた紐4のループ4aがワイヤー3から外れる。こ 20 の状態で、チューブ2を引くと、紐4が前引っ掛け部1 3から外れる。そして、バルーンカテーテル23とチュ 一プ2とを締め付け具24において再び連結した後、人 工血管Aのみを血管9の所定位置に残した状態でバルー

25 以上のようにして、本実施例は人工血管 A の患部 2 6

ンカテーテル23をチューブ2とともに体外に引き出す。

25

への移植を完了できるわけであり、人工血管Aは移植後 に復元して患部26における血管9の閉塞を防ぐ手段と して有効に機能することになる。しかして、上記のよう な折り曲げ方法を採用すると、人工血管Aの折り曲げ操 作を簡単かつ適切に行い得るものとなる。すなわち、前 リング状線材部10」に単に無方向性の外力を加えただ けでは、該リング状線材部10」をカテーテル8内に入 る程度にまで小さく折り曲げて畳む事は難しい。しかし、 前リング状線材部10」の円周上の複数等分された各分 10 割点411、431を前方に向かって引っ張り、そのと き各分割点411、431の間の中間点421、441 の前方への連動した動きをテーパ面18 dに沿って制限 しているので、中間点42」、44」を足場にして前り ング状線材部10』を分割点41』、43』が山形の頂 15 となり中間点421、441が谷形の底となるように波 形に撓ませることができる。また、前リング状線材部1 01 が撓んだ後、さらに前引っ張り用紐20によって前 リング状線材部101の分割点411、431を前方に 牽引すると、その牽引力が張りのある表装材7を介して 20 中間リング状線材部12および後リング状線材部10。 の分割点対応部413、433、412、432に伝わ り、同時に中間リング状線材部12および後リング状線 材部102の中間点対応部423、443、422、4 42 がテーパ面18 d に沿って制限を受けるので、それ

らのリング状線材部12、102をも前記前リング状線

材部10」と同一位相の波状に折り曲げることができる。 そのため、人工血管A全体を無理なく小さく折り畳むこ とが可能になる。

その際に特に言及すべきことは、本実施例の折り曲げ 方法が、人工血管A両端のリング状線材部10ょ、10 2 の間をフレキシブルで且つ張りのあるシートにより形 成した筒状の表装材でのみによって連結しており、前り ング状線材部10』を人工血管移送装置Bによって前方 に牽引するようにしている点にある。すなわち、器具の 10 後端を押圧して人体の器官に挿入していく従来手法では 後方に加えられる押し付け力を前方に伝えるために連結 線材部を主体とする比較的頑強なフレームの存在が不可 欠であったが、本実施例は前リング状線材部10」を前 方に向かって牽引する事を前提としているため、フレー 15 ムを省いても挿入の容易性を確保する事ができる。そし て、表装材7は各リング状線材部10,、12、10。 の折り曲げ動作に追従して任意形状に変形するので、フ レームを用いた場合のようにリング状線材部と干渉を起 こしてそれらの折り曲げ動作を妨害するということがな 20 い。したがって、本実施例の折り曲げ方法によると、各 リング状線材部10」、12、102を規則正しい波状 に折り曲げることができ、人工血管A全体を無理なく小 さく折り畳むことが可能になる。

また、本実施例では、このような折り曲げ操作を前り 25 ング状線材部 1 0 1 の分割点 4 1 1 、 4 3 1 にループ状 の引っ掛け部13を形成し、この引っ掛け部13に前引っ張り用紐20を挿通して前方に引っ張ることで行うようにしているので、操作を極めて容易に行うことができる。特に、一対の引っ掛け部13、13に共通の前引っ張り用紐20を挿通して引っ張るため、分割点411、431同士を引き寄せる効果が生じ、引っ張り力をより有効に折り畳み力に変換することができる。

さらに、本実施例では、折り曲げ操作の際に内面が前方に向かって縮径するロート状筒18を用いているので、

- 10 そのロート状筒18に人工血管Aを次第に深く挿通させるにつれて、前リング状線材部101の分割点411、431同士および中間点421、441同士を近接する方向に絞り込み、その結果、全体を小さく折り畳むことができる。特に、本実施例ではロート状筒18のテーパ
- 15 面18 d に中間点421、441に係接する弾性変形可能な突起18cを形成しているので、その突起18cからの弾性反力で中間点421、441同士を積極的に近付く方向に付勢することができ、またリング状線材部101とロート状筒18の間に隙間が形成されるため、両
- 20 者が密着状態になって摺動抵抗を増し人工血管 A が抜き 差しならない事態に陥る事も有効に防止することができ る。このような作用は中間リング状線材部 1 2 および後 リング状線材部 1 0 2 についても全く同様に言えること である。
- 25 また、本実施例では、リング状線材部101、102

の外周に柔軟性を有したモール材10aを周回配置して おり、特に前リング状線材部10」において折り曲げ操 作の際に人工血管Aとしての機能が損なわれることを防 止することができる。すなわち、万一前リング状線材部 10.が弾性限度を越えて折れ曲がった場合には、元の リング形状への復元が困難になるほか、カテーテル8内 を移動させる場合等にその屈曲部が引っ掛かって移動不 能な事態に陥る場合があるが、モール材10aを設けて おくことで、分割点41」、43」を局所的に強く引っ 10 張ってもそのモール材10aが緊張力を分散させるため、 分割点41ょ、43」のみに局所的に引っ張り力が作用 して該リング状線材部101を弾性限度を越えて折れ曲 げるようなことがない。そのため、特に前リング状線材 部10」の塑性変形を防止し、リング形状への適正な復 元機能と、カテーテル8内における円滑な移動性とを確 保した状態で規則正しい波状にして小さく折り畳むこと が可能になる。

さらに、前述したごとくフレームを省いて構成される人工血管 A は、器具自体として見てもその適正な機能が20 担保される。すなわち、本実施例の人工血管 A は、表装材7自体に張りを付与するとともに、その表装材7の適宜箇所を中間リング状線材部12によって支持するようにしている。そのため、人工血管 A 全体が圧潰状態から解放されて各リング状線材部101、102、12がリング形状に弾性復元しようとするとき、各リング状線材

部101、102、12に従動して表装材7も元の適正な筒状に形状復帰せしめられるものとなる。その上、フレームを有している従来の人工血管は人体の器官内の屈曲した部位に配設されるときに各部が干渉して偏平に変形する恐れがあるが、フレームを省いた本実施例の人工血管Aは変形自在であるため、人体の器官の様々な形状に無理なく適合し得るものとなる。

その際、表装材7のシートを、縦糸と横糸とを編み込んだものとし、縦糸にポリエステル製のモノフィラメン10 ト(15デニール程度)を使用し、横糸に超極細線をより合わせたポリエステル製のマルチフィラメント(50デニール程度)を使用しているため、縦糸の剛性で表装材7に保形性が付与され、横糸の目の緻密さで表装材7に防水性が付与されて、表装材7全体がフレキシブルで15 あると同時に軸方向に張りがあって引っ張り力に強く、筒としての自立性も備え、血液の漏れも防止できるものとなる。

また、表装材7のシートを蛇腹状に成形しているため、 人工血管A全体が一層無理なく屈曲することになり、器 20 官内への人工血管Aの移植状態もより良好なものとなる。 また、リング状線材部101、102の間を規制紐14 で橋絡しているため、シートが伸びきって蛇腹が平坦化 する事態を防ぐことができる。

さらに、本実施例では、人工血管Aの両端のリング状 25 線材部101、102に柔軟性を有したモール材10a を周回配置しているので、前述したように折り曲げ操作時のリング状線材部101の塑性変形を防止できる効果のほかに、両リング状線材部101、102の線材が人体の器官にむきだしのまま接触して内壁を傷つける事態も防止することができる。また、それらのモール材10 aが人工血管Aの両端を人体の器官の内壁に密着させるシール材としても機能し得るので、人工血管Aを移植したときに両端から血液の漏れが生じることも効果的に防ぐことができる。

- 10 さらにまた、中間リング状線材部12に針状体12aュを突設しているので、その針状体12aュが器官の内壁に突き刺さり植設されることで人工血管A全体が固定される。そのため、器官内に人工血管Aを移植した後、該人工血管Aが位置ずれを起こし、ひいては血管内を下流へ流される事態も有効に防止することができる。その針状体12aュも、線材の両端近傍部を交叉させその交叉部を紐等で縛ることによって交叉部と端部の間に該針状体12aュを作るようにしているので、リング状線材部12に溶接の困難な素材を用いても針状体12aュの製作を簡単に行うことができ、長期に亘ってその信頼性も担保することができる。
  - 一方、本実施例に係るカテーテル8内への導入装置 C を用いると、カテーテル8内への導入を円滑に行うことが可能になる。すなわち、人工血管 A をカートリッジ 6 内に逆止弁55を押し開きながら挿入して略完全に収容

される位置まで前進させ、それと相前後して、そのカー トリッジ6をカテーテル8の挿入端8aに形成した装着 部5に装着しておき、その状態で人工血管Aを更に前進 させ、装着部5を介してカテーテル8内に導入するよう にしている。この場合、装着部ちの逆止弁ちちが開かれ るときに、カートリッジ6の逆止弁65が閉塞している ため、血管内の血液が経過的にカートリッジ6に流れ込 んでも、更にその血液がカートリッジ6から体外に出血 する事態が確実に防止される。しかも、カテーテル8に 10 直接人工血管Aを挿入しようとするとカテーテル8や人 工血管Aの可撓性ゆえにスムーズな挿入が容易ではなく、 その押圧力によりカテーテル8を折り曲げてしまい、挿 入系路を閉塞したりカテーテル8自体を脆弱にする等の 不都合を生じ易いが、本実施例では人工血管Aを装着部 15 5およびカートリッジ6を介してカテーテル8に挿入す るようにしているため、それらの装着部5やカートリッ ジ6を比較的堅牢で把持し易い形にしてカテーテル8が· 折れ曲がる不具合を無くし、人工血管Aを無理なくスム ーズにカテーテル8内に導入することができる。その際 20 に、カテーテル8の装着部5の内径 d1 をカテーテル8 の挿入端8aの内径d₃よりも大きくしておき、カート リッジ6を装着した状態で該カートリッジ6の先端部の 内径d₂をカテーテル8の挿入端8aの内径d₃に滑ら かに連続させるようにしているため、人工血管Aが装着 25 部5で経過的に膨脹してつっかえる等といった事態の発

生を防いで、人工血管Aをカテーテル8の奥部に直接導入することができる。

なお、本発明は上述した実施例のみに限定されるものではない。例えば、前記実施例では前リング状線材部1 01 を2等分して2つの分割点411、431と2つの中間点421、441を設定したが、第28図に示すように、前リング状線材部1101を4等分して4つの分割点1411、1431、1451、1471と4つの中間点1421、1441、1461、1481を設定10 してもよい。また、第29図に示すように、前リング状線材部2101を3等分して3つの分割点2411、2431、2451と3つの中間点2421、2441、2461を設定することもできる。

また、上記実施例では人工血管移送装置Bの紐4がループ4aをなして一対に設けてあるが、必ずしも一対に設ける必要はない。しかし、一対に設けることで人工血管Aにバランスのとれた牽引力を作用させることができ有効である。ループ4aは全体をより合わせておいてもよい。

20 さらに、前記実施例ではバルーンカテーテル23を用いたため、人工血管移送装置Bがバルーンカテーテル23内に一体に組み込まれているが、バルーンカテーテル23が不要な場合には人工血管移送装置Bのチューブ2を直に操作してカテーテル内への導出入を行うようにすればよい。

さらにまた、前記実施例において、以下に述べる移植 用器具の復元補助方法を適用することが有効となる。こ の復元補助方法は、移植用器具たる人工血管Aの後リン グ状線材部102の中間点対応部422、442に第3 0図に示すようなループ状の後引っ掛け部13aを形成 しておき、カテーテル8から放出された人工血管Aの後 リング状線材部102を後引っ掛け部13aを介して後 方に引っ張ることを可能にするものである。つまり、前 記実施例において、例えば、人工血管Aを誤操作等によ り第26図に示す患部26を通り過ぎた位置に放出して 10 しまうことがあるが、このような場合に人工血管移送装 置Bを操作して人工血管Aを手前に引き戻そうとすると、 前リング状線材部10」のみが後リング状線材部102 側に移動し、人工血管A全体が軸方向に縮んで適正な形 15 状が損なわれる不具合が生じる場合がある。また、人工 血管Aを狭窄部に放出しその状態でバルーンカテーテル 23を人工血管A内に挿入するような場合には、バルー ンカテーテル23が人工血管Aの後リング状線材部10 2 の開口部内にうまく挿入されず、開口部周縁に引っ掛 20 かることがある。そして、このとき後リング状線材部1 02 が押圧されて前リング状線材部101 側に移動し、 人工血管A全体が軸方向に縮んで適正な形状が損なわれ る不具合が生じる場合がある。そして、一旦このような 事態が発生すると、前記人工血管移送装置Bは専ら前り 25 ング状線材部10」を前方に向かって曳航する機能を持

ち合わせているのみであるから、人工血管Aの縮みを矯正し、あるいは適正な放出位置に引き戻すための有効な手立てとはなり難い。

そこで、このような場合に、放出後の人工血管Aの後 5 リング状線材部102を後方に向かって引っ張るための 方法および装置を併用することが有効となる。

第30図および第31図はそのための復元補助装置D を例示するもので、先端部付近に側面窓部101を有し たチューブ102と、このチューブ102内に挿入され るワイヤー103とで構成してある。そして、人工血管 Aの後リング状線材部102の中間点対応部422、4 42 にループ状の後引っ掛け部13aを形成しておき、 側面窓部101からチュープ102外に一旦引き出した ワイヤー103にその後引っ掛け部13aのループを直 15 接引っ掛け、しかる後に、ワイヤー103を再びチュー ブ102内に収容することで、ワイヤー103に後引っ 掛け部13aを保持させるようにしている。そして、そ の状態でワイヤー103を収容したチューブ102を人 工血管Aとともにカテーテル8内に導入するようにして 20 いる。具体的に説明すると、前記実施例で用いたバルー ンカテーテル23のパイプ部23aの肉厚内に第32図 に示すような長孔23dを長手方向に沿って基端からバ ルーン部23bの近傍まで穿設しておき、その長孔23 dの基端側に第30図に示すような開口窓23d<sub>1</sub>を設 けて一対のチューブ102を導入するとともに、先端側

に開口窓23 d2 を設けてそれらのチューブ102を導 出している。チューブ102はバルーンカテーテル23 の送り操作に対し一体となって長手方向に移動し得るよ うにされているが、チューブ102のみを操作したとき 5 にはバルーンカテーテル23に対して該チューブ102 を長手方向に相対移動させ得るようにもなっている。そ して、放出後の人工血管Aの位置調整を行う第26図の 段階で、あるいは人工血管A内にバルーンカテーテル2 3を挿入する第26図→第27図の段階で使用する。先 10 ず、放出位置が第26図に示す患部26よりも若干先端 側に行き過ぎた場合には、ワイヤー103を収容したチ ューブ102を手前に引っ張って後リング状線材部10 2 を後方へ牽引し、前リング状線材部101 をその後リ ング状線材部102の動きに従動させるようにする。ま た、図26図→第27図に示すバルーンカテーテル23 の挿入段階では、予めワイヤー103を収容したチュー ブ102を手前に引っ張って後リング状線材部102の 前方への移動を禁止しておき、その状態でバルーンカテ ーテル23を人工血管A内へ押し込むようにして挿入す 20 る。このように使用した後、チューブ102に収容され ているワイヤー103のみを手前に引けば、ワイヤー1 03の先端がチューブ102の側面窓部101に来たと ころで該ワイヤー103から人工血管Aの後引っ掛け部 13aが外れ、復元補助装置Dから人工血管Aが切り離 された状態になる。そのため、人工血管 A のみを患部 2

WO 95/05788 PCT/JP93/01171

38

6に残したままで復元補助装置 D をバルーンカテーテル 23とともに抜き取ることが可能になる。

このような装置を併用すると、前リング状線材部10 1 と後リング状線材部102の間に常に適正な距離を保 5 つことができる。そのため、人工血管Aが軸方向に縮ん で適正な形状が損なわれる事態を確実に防止することが でき、バルーンカテーテル23の挿入や人工血管Aの位 置調節を迅速かつ的確に完了することが可能になる。

なお、移植用器具の復元補助装置としては、第33図に示す構成によることも可能である。このものは、前記チューブ102の側面窓部101の近傍に一対の紐104を先端がループをなすようにして取り付けており、人工血管移送装置Bと同じようにしてその紐104のループを人工血管Aの一対の後引っ張り部13aに挿通した後にワイヤー103に引っ掛けるようにしている。このチューブ102も前記チューブ102と同様にバルーンカテーテル23のパイプ部23a内に収容して移送すればよい。

以上において、バルーンカテーテル23を使用しない 20 場合もあり得るが、この場合にはチューブ102を人工 血管移送装置Bとともに一体搬送可能でかつ分離可能と なるように連結しておけばよい。

#### 産業上の利用可能性

25 以上のように、本発明に係る移植用器具の折り曲げ方

3 9

法は、人工血管等の移植用器具を、その構成要素である 各リング状線材部を規則正しい同一位相の波形にして小 さく折り畳む際に有用である。また、本発明に係る移植 用器具は、折り曲げ操作を妨げない構造として適切なも のであり、移植先への定着も確実に行い得るものである。 さらに、本発明に係る折り曲げた移植用器具のカテーテ ル内への導入装置は、かかる器具をカテーテルに出血を 伴うことなく導入する際に有用となるものである。

10

15

20

### 4 0

## 請求の範囲

- 1. 移植用器具の折り曲げ方法であって、前記器具を、 互いに分割された一対のリング状線材部と、それらのリ ング状線材部の間を連結するフレキシブルで且つ張りの あるシートにより形成した筒状の表装材と、両リング状 線材部の間に間欠的に配置されその外周を縫着や接着等 により前記表装材に固着されてなる中間リング状線材部 とによって構成しておき、前側のリング状線材部の円周 上を複数等分し各分割点を前方に向かって引っ張ると同 10 時に、各分割点の間の中間点の前方への連動した動きを テーパ面に沿って制限し、これによりその前リング状線 材部を、前方に向かって分割点が山形の頂となり中間点 が谷形の底となるように波状に折り曲げ、さらに前側の リング状線材部の分割点を前方に向かって牽引すること 15 で、テーパ面に沿った制限作用により中間リング状線材 部および後リング状線材部を前記前リング状線材部と同 一位相の波状に折り曲げることを特徴とする移植用器具 の折り曲げ方法。
- 2. 前リング状線材部の分割点にループ状の引っ掛け部 20 を形成しておき、この引っ掛け部に前引っ張り用紐を挿 通して前方に引っ張ることを特徴とする請求の範囲第1 項記載の移植用器具の折り曲げ方法。
- 3. 複数の引っ掛け部に共通の前引っ張り用紐を挿通し て引っ張ることで、前リング状線材部の分割点同士を互 25 いに引き寄せることを特徴とする請求の範囲第2項記載

の移植用器具の折り曲げ方法。

り曲げ方法。

- 4. 内面が前方に向かって縮径したテーパ面をなす案内 筒を用い、その案内筒に器具を挿通させつつ前リング状 線材部の分割点を前方に引っ張ることで、各リング状線
- 5 材部の分割点同士および中間点同士を互いに近付けることを特徴とする請求の範囲第1項記載の移植用器具の折り曲げ方法。
- 5. 案内筒のテーパ面に弾性変形可能な突起を形成しておき、その突起に各リング状線材部の中間点を係接させることで、中間点の前方への連動した動きを突起によって制限しつつ該中間点同士を近接する方向に付勢することを特徴とする請求の範囲第4項記載の移植用器具の折
- 6. リング状線材部の外周に沿って柔軟性を有した保護 15 部材を周回配置しておくことを特徴とする請求の範囲第 1項記載の移植用器具の折り曲げ方法。
  - 7. 折り曲げ自在な弾性を有するリング状線材部を互いに分割された位置に一対に配設し、それらのリング状線材部の間をフレキシブルで且つ張りのあるシートにより
- 20 形成した筒状の表装材のみによって連結するとともに、 両リング状線材部の間に中間リング状線材部を配置し、 その中間リング状線材部の円周上の適宜箇所を縫着や接 着等により前記表装材に固着させてなることを特徴とす る移植用器具。
- 25 8. フレキシブルで且つ張りのあるシートが、器具の軸

心方向に伸びる縦糸と器具の円周方向に伸びる横糸とを編み込んだものであり、その縦糸に保形性を有したポリエステル製のモノフィラメントを使用し、横糸に防水性を有したポリエステル製のマルチフィラメントを使用す

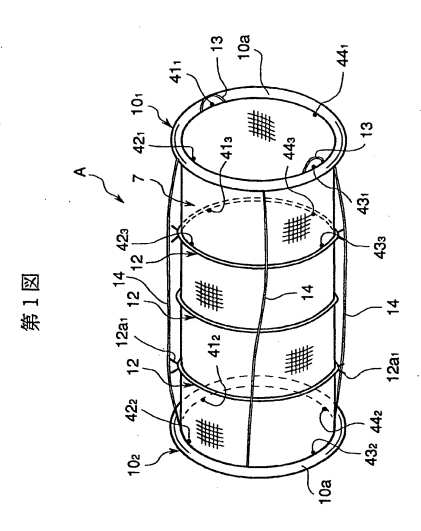
- 5 ることを特徴とする請求の範囲第7項記載の移植用器具。
  9. 表装材のシートを蛇腹状に成形してなることを特徴とする請求の範囲第7項記載の移植用器具。
  - 10. 両端のリング状線材部の間を、蛇腹が一定の限度を越えて伸長することを防止するための規制紐で橋絡し
- 10 てなることを特徴とする請求の範囲第9項記載の移植用器具。
  - 11. 両端のリング状線材部の外周に沿って柔軟性を有した保護部材を周回配置してなることを特徴とする請求の範囲第7項記載の移植用器具。
- 15 12. 少なくとも一部のリング状線材部の外周に、人体の器官に付き刺さり植設される針状体を突設してなることを特徴とする請求の範囲第7項記載の移植用器具。
  - 13. 線材をリング状に湾曲させて両端部近傍を交叉させ、その交叉部を固着することにより、交叉部から端部
- 20 までの部分に針状体を形成してなることを特徴とする請求の範囲第12項記載の移植用器具。
  - 14. 折り曲げた移植用器具をカテーテル内に導入する ための装置であって、カテーテルの挿入端に形成され開 口端を可撓性を有する逆止弁により閉塞された装着部と、
- 25 この装着部に対して着脱自在であり装着時に先端部を前

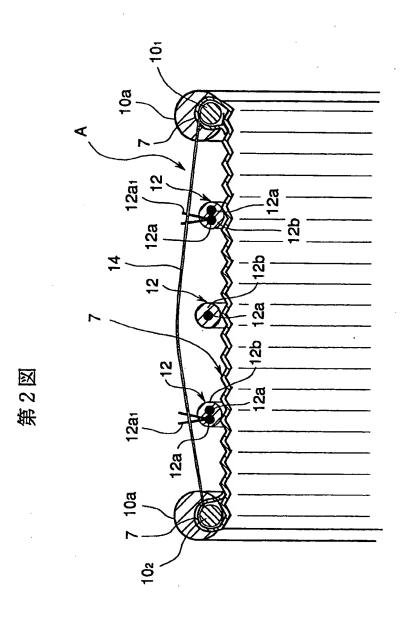
記カテーテル内に連通させるとともに開口端を可撓性を 有する逆止弁により閉塞されたカートリッジとを具備し てなり、カートリッジの逆止弁を押し開いて移植用器具 を該カートリッジ内に収容し、その逆止弁をほぼ閉塞し た状態で先端部を装着部の逆止弁を押し開いてカテーテ ル内に挿入することを特徴とする折り曲げた移植用器具 のカテーテル内への導入装置。

15.カテーテルの装着部の内径をカテーテルの挿入端の内径よりも大きくしておき、カートリッジを装着した 状態で該カートリッジの先端部の内径をカテーテルの装着部の内径を通過して該カテーテルの挿入端の内径に滑らかに連続させ得るようにしていることを特徴とする請求の範囲第14項記載の折り曲げた移植用器具のカテーテル内への導入装置。

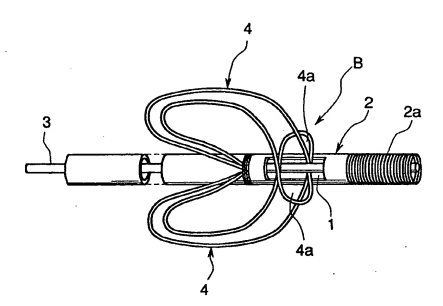
15

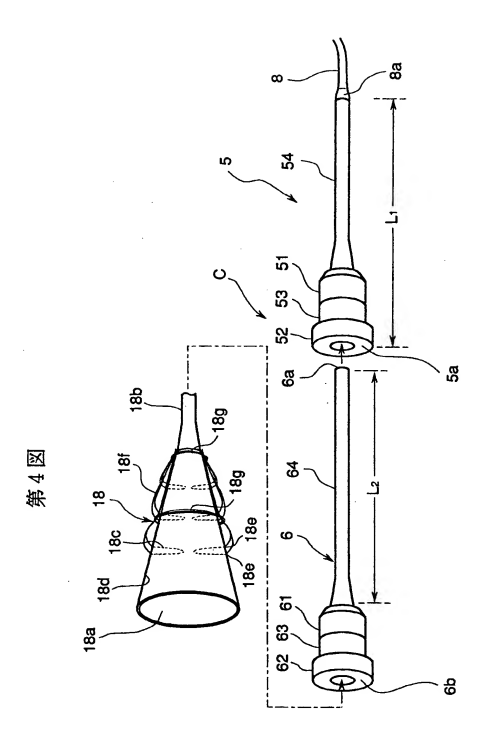
20

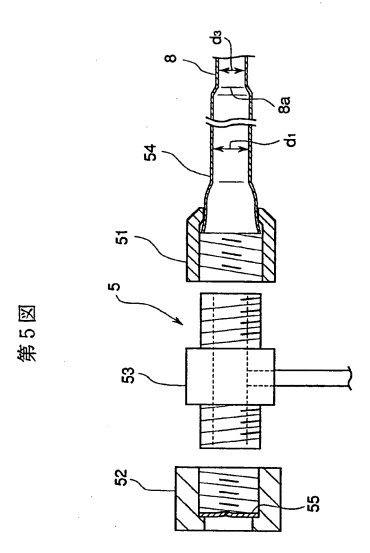




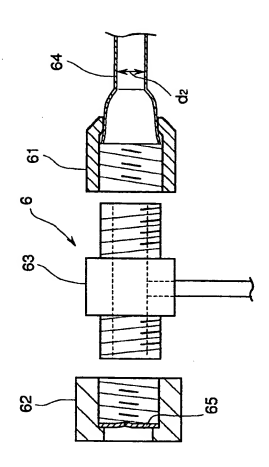
第3図

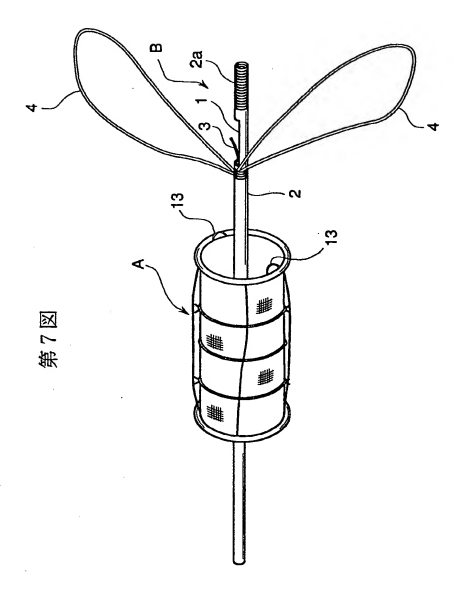




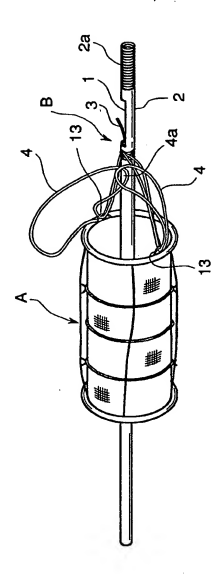




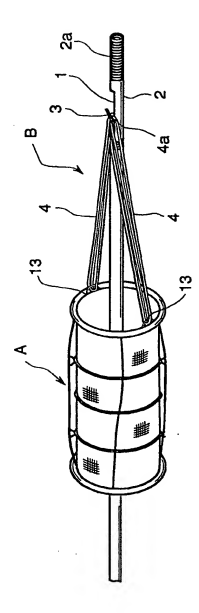




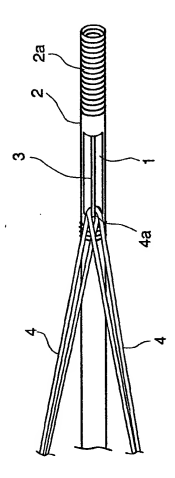


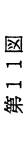


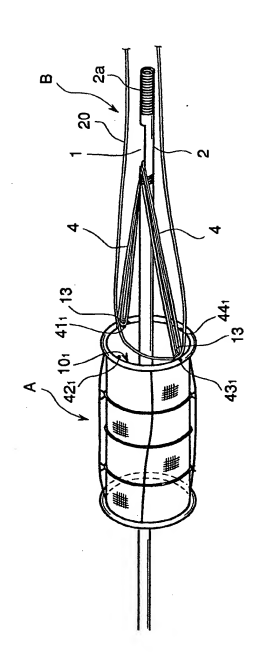


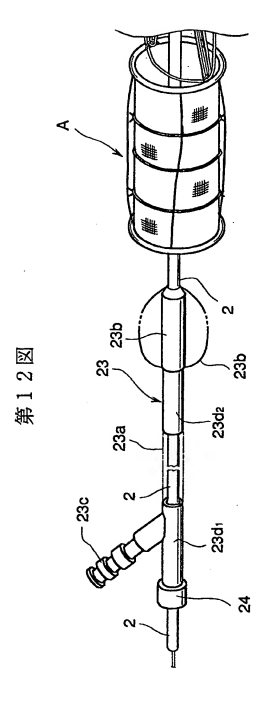


第10図

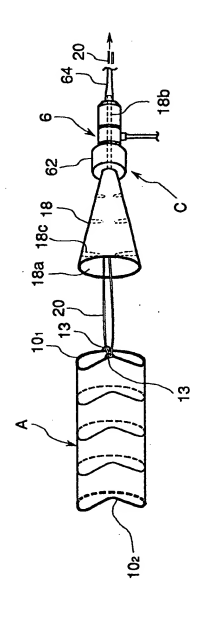




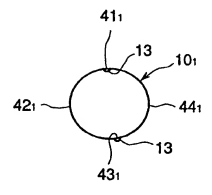




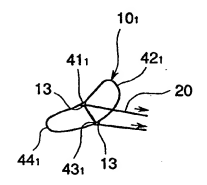
**第13**図



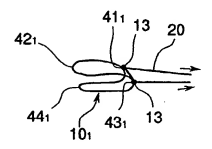
第14図



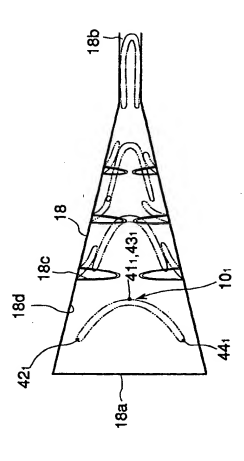
第15図



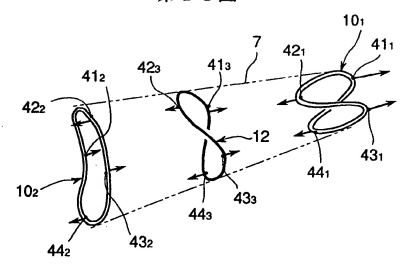
第16図



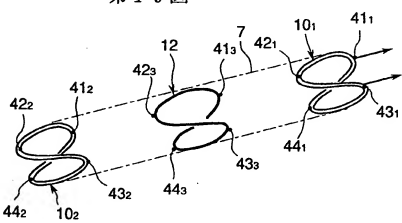
第17図



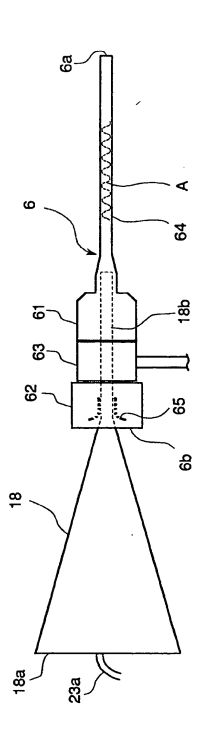
第18図



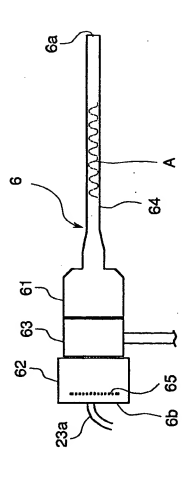
第19図



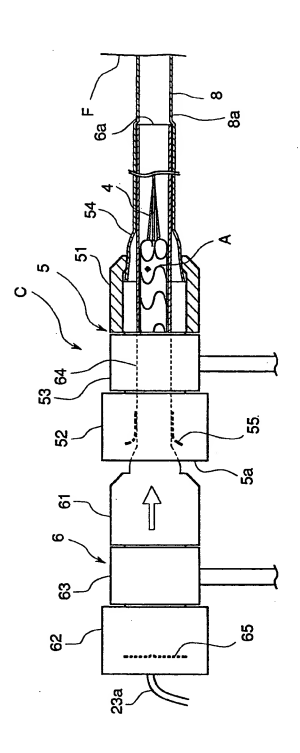
第20図



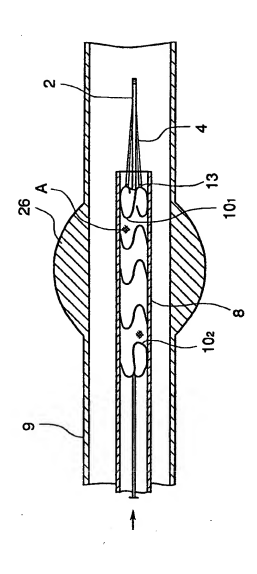
第21図



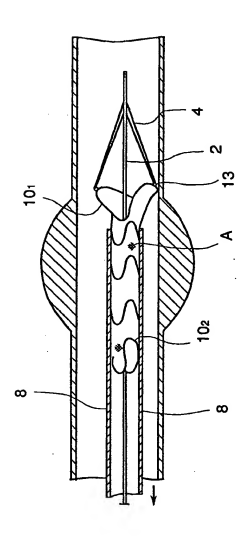
第22図



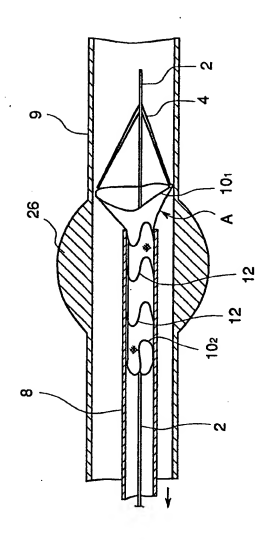
第23図



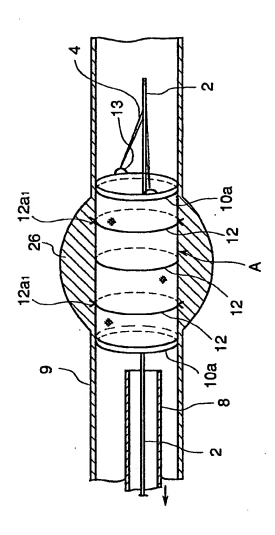
第24図



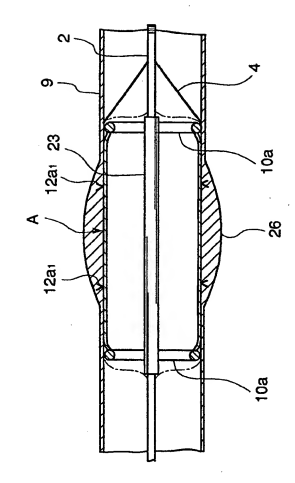
第25図



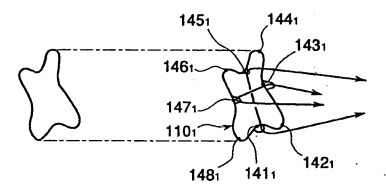
第26図



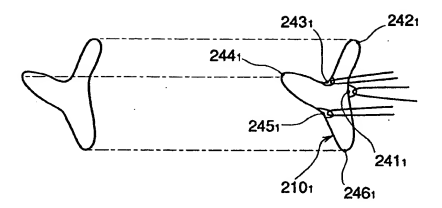


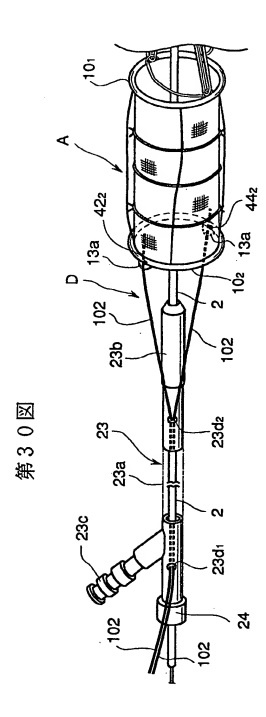


# 第28図

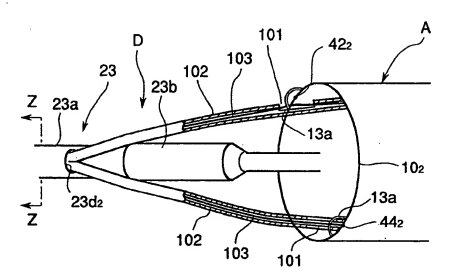


# 第29図

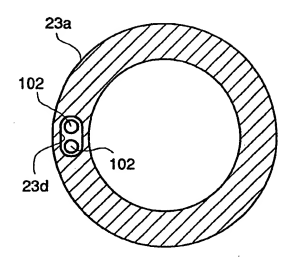




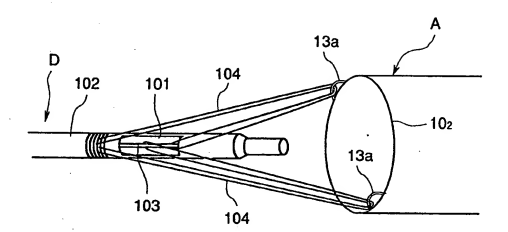
第31図



第32図



第33図



#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP93/01171

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int. Cl <sup>5</sup> A61F2/06, A61M31/00		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED		
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)		
Int. Cl <sup>5</sup> A61F2/04, A61F2/06, A61M31/00		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched		
Jitsuyo Shinan Koho 1926 - 1993		
Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971 - 1993		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)		
C. DOCTRESITE CONSTRUITE TO BE SEE THAT		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category* Citation of document, with indication, where a		Relevant to claim No.
X JP, A, 4-322665 (Kanji Ind November 12, 1992 (12, 11,	JP, A, 4-322665 (Kanji Inoue), November 12, 1992 (12. 11. 92), (Family: none)	
12, 13, 13, 11,	. 32), (ramily: none)	
F-1		
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.		
<ul> <li>Special categories of cited documents:</li> <li>"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the reliable of the conflict with the application but cited to understand the reliable or reliable or the reliable or the reliable or the reliable or the</li></ul>		
to be of particular relevance		
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is	ocument which may throw doubts on priority claim(s) or which is ited to establish the publication date of another citation or other pecial reason (as specified)  considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone  "Y"  document of particular relevance; the claimed invention cannot be	
special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or othe		
means  combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art		
the priority date claimed	"&" document member of the same patent	family
Date of the actual completion of the international search  Date of mailing of the international search report		
November 12, 1993 (12. 11. 93)	December 7, 1993 (	07. 12. 93)
Name and mailing address of the ISA/	Authorized officer	
Japanese Patent Office		
Facsimile No.	Telephone No.	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

鈴木 寛 治 🎾

3 4 5 3

電話番号 03~3581-1101 内線

...

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号